

19 日本国特許庁

公開特許公報

昭50. (1975) 3.27

①特開昭 51-111237

④公開日 昭51. (1976)10.1

80-36069

未請求

昭和50年3月27日

豳

特許庁長官

シンキ ゼイホウの 新規な製法

キタ シモ 都北区志茂三丁目 26-8

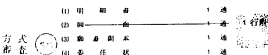
5. 特許出願人

東京都千代田区丸の内一丁目2番1号 住所

4. 12

住所

5. 近付お勤の目録



52日本分類

②特願昭

22出願日

審查請求

庁内整理番号 6288 47

> (51) Int. C12 C09B 57/00

(全6頁)



特許請求の範囲

発明の名称

下記一般/式(1)および(2)。

$$\begin{array}{c|c}
N & X \\
SO3N_{a} & (1)
\end{array}$$

(式中 R1 , R2 , X および Y は後記を意味する。) で示される異性体からなる混合物を一般式(3)

(式中 Rata L び Ruは後記を意味する。) で示される化合物と反応させることを特徴とす る一般式(4)および(5)

$$\begin{array}{c}
N \\
R_1 \\
R_2
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
X \\
8 \\
R_3
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
(4)
\end{array}$$

および

〔式中 R1, R2, R3, R4, X および Y は後配を意味す

で示される異性体の混合物からなる 1.8 - ナフ ベンメイミダゾール誘導体の新規を製

前配一般式(1)~(5)に於いて R1,R2 は水素ある

デー 特開 昭51--111237(2)

ル基、低級アルコキシ基、アミノ基、カルポキシル基を畏わす。Xは水素あるいはハロゲン原子、水酸基、低級アルコキシ基を、Yは水素あるいはハロゲン原子、水酸基、ニトロ基、低級アルコキシ基、N·N ージアルキルスルホアミド基を表わす。〕

発明の詳細な説明
 本発明は下記一般式(1) および(2)

$$\begin{array}{c|c}
N & X \\
 & SO_2N_a
\end{array}$$
(1)

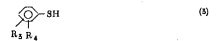
* I U

〔式中 R₁, R₂, X および Y は後配を意味する。〕 で示される異性体からなる混合物を一般式(3)



は水素あるいはハロゲン原子、低級アルキル基、低級アルコキシ基、アミノ基、カルボキシル基を表わす。Xは水素あるいはハロゲン原子、水酸基、低級アルコキシ基を、Yは水素あるいはハロゲン原子、水酸基、ニトロ基、低級アルコキシ基、N.Nージアルキルスルホアミド基を表わす。本発明の方法により得られる一般式(4) および(5) で示される化合物は染料および染料中間体として有用であり、その一部は特公昭 4 2 ー 1 3 0 8 号により公知である。

従来方法に従えば 4'一及び 5'一クロルー 1.8
ーナフトイレンペンスイミダゾール誘導体を原料化合物として用いその活性ハログン線中ととアアにさせて、目的化合物を得ている。これに従って、本発明方法では原料化合物として一般に明功なの点が異なっている。またで来ないる。またのに酸化をうけやすいう名に悪臭が強んために酸化をうけやすいう名に悪臭が強ん



〔式中 R3 および R4 は後配を意味する。〕 で示される化合物と反応させて一般式(4) および(5)

$$\begin{array}{c}
N \\
R_1 \\
R_2
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
X \\
S \\
R_4
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R_3 \\
R_4
\end{array}$$
(4)

および

$$\begin{array}{c|c}
 & N \\
 & N \\$$

〔式中 R₁, R₂, R₃, R₄, X および Y は後配を意味する。〕

で示される 1.8 ーナフトイレンベンズイミダソール 誘導体 の新規な製造法に関するものである。 上記一般式(1) ~ (5) に於いて R1, R2 は水素あるいはハロゲン原子、低級アルキル基、低級アルコキシ基、ニトロ基、カルボキシル基を、 R3, R4



れの原因となる2ーTミノベンセンチオールの原因となる2ーTミノベンセンチオールの 導体の取扱いが非常に面倒であつたし、高価な 有機溶媒を多量に使用しなければならなかつた。 しかし本発明方法では原料化合物がスルホン酸 基を有するために水溶媒を使用することが可能 となりそのために以下のよりな利点が生まれた。 即ち、本発明方法によれば工業的に容易に得ら れる一般式(6)

$$\begin{array}{cccc}
O & X \\
O & SO_3N_a
\end{array}$$
(6)

〔式中X,Yは前記を意味する。〕

で示される化合物から一般式(1) および(2) で示される化合物を経て一般式(4) 及び(5) で示される化合物を得るまでの工程を同一反応槽で行えること、 溶媒量が少なく従つて反応生成物/反応容積が大きく工業的に有利であること、 さらに一般式(4) 及び(5) で示される化合物は水に不器性或は難溶性であるために反応系から容易に分離することが出来る。

即ち悪臭ならびに酸化されやすい性質を有するペンセンチオール類の取扱いがそれによつて非常に容易となるからである。

本発明方法の反応は一般に水溶媒中で行なりのが好ましいが、場合によつては、メタノールイソプロパノール、トルエンなどの少量の有機溶媒を併用してもよい。反応は一般に100°C~200°Cの温度範囲で行なわれ、好ましくは

-1

〔式中 R₁, R₂ は前記を意味する。〕

で示される化合物を水溶媒中で 95°C ~ 100°C で 7 ~ 15時間、反応させて一般式(1),(2)で示される化合物が定量的収率で得られる。その反応液はただちに本発明の方法に従つて一般式(3)で示されるペンセンチォール類との反応に使用されるが場合によつてはその結晶を単離して使用してもよい。一般式(1),(2)で示される化合物の製造に用いられる一般式(6)で示される化合物としては例えば

無水1.8ーナフタール酸ー4ースルホン酸

無水1.8ーナフタール酸ー3ーメトキシー4ースルホン酸 無水1.8ーナフタール酸ー3ーメトキシー4ースルホン酸 無水1.8ーナフタール酸ー3.6ージオキシー4ースルホン酸 無水1.8ーナフタール酸ー3.6ージオトキシー4ースルホン酸 無水1.8ーナフタール酸ー3.6ージメトキシー4ースルホン酸 無水1.8ーナフタール酸ー3.6ージエトキシー4ースルホン酸 無水1.8ーナフタール酸ー3.6ージブロボキシー4ースルホン酸 無水1.8ーナフタール酸ー3.6ージプロボキシー4ースルホン酸 ⇒ 特開 昭51—111237(3)

150°C~170°Cで行りのがよい。ベンゼンチオール類は一般式(1),(2)で示される化合物に対して1.0~2.0当量使用される。反応は中性あるいはアルカリ性で行なわれるが好ましくは弱アルカリ性で行りのがよい。その際、使用される塩基としては KOH,NaOH,K2CO3,Na2CO3 などのアルカリ金属 水酸化物あるいはその炭酸塩があり、使用したベンゼンチオール類に対して当量ないしは5 労過剰に使用される。

上記の如くして得られる一般式(4),(5)で示される化合物は通常の方法により分離される。即ち、反応後、無時に沪過して得られた結晶をさらに無湯で充分に洗浄して一般式(4),(5)で示される結晶が高収率で得られる。

本発明に使用される一般式(1),(2)で示される 化合物は以下に述べる方法で製造され使用をれる。即ち一般式(6)で示される化合物と一般式(7)

H

無水 1.8 ーナフタール酸ー 6 ー N . N ージエチルスルホTミドー 4 ースル ホン酸

無水1.8-ナフタール酸-6-ニトロー4-スルホン酸

各の人ナトリウム塩、カリウム塩、カルシウム塩
あげられる。さらに上配の一般式(7)で示される

0 ーフェニレンジアミン類としては例えば

フェニレンジアミン(1.2),4ーメチルフェニレンジアミン(1.2),4ーエチルフェニレンジアミン(1.2),4ーエチルフェニレンジアミン(1.2),4ーメトキシフェニレンジアミン(1.2),4ーメトキシフェニレンジアミン(1.2),4ーニトロフェニレンジアミン(1.2),4ーニトロフェニレンジアミン(1.2),4ーニトロフェニレンジアミン(1.2),4ーカルボキシフェニレンジアミン(1.2),4ーカルボキシフェニレンジアミン(1.2),4-ラのルフェニレンジアミン(1.2),4-ラのカルフェニレンジアミン(1.2),4-5ージメチルフェニレンジアミン(1.2),4-5ージメテルフェニレンジアミン(1.2)があげられる。

前配の一般式(1),(2)で示される化合物と反応

F 1934

⇒特開 昭51-111237(4)

させる一般式(3)で示させるペンゼンチォール類としては、例えば以下の化合物があげられる。ペンゼンチォール、4 ーメチルペンゼンチォール、3 ーメチルペンゼンチオール、4 ーエチルーペンゼンチオールペンゼンチオール・4 ーカルボキシベンチオール・2 ーアミノー5 ーメトキシベンゼンチオール・2 ーアミノー5 ーメトキシベンゼンチオール・2 ーアミノー5 ーメトキシベンゼンチオール・2 ーアミノー4 ーメトキシベンゼンチオール・2 ーアミノー4 ーメトキシベンゼンチオール・2 ーアミノー4 ーメトキシベンゼンチオール・3

本発明方法によつて得られる一般式(4),(5)で示される化合物は染料の、特にチオキサンテン系染料の中間体として、また合成樹脂の着色剤ならびに疎水繊維(特にポリエステル繊維)の染料として使用される。以下に実施例をあげて本発明を具体的に脱明する。



燥すると上記の異性体混合物(A)に対応する下記 の異性体混合物(B)が 57・5 x 得られた。

$$\begin{array}{c|c}
N & S & \\
NH_2 & \\
N$$

元繁分折

計算值 73.3% 3.82% 10.7% 8.15%

 $i \cdot r(KBr)$ $Y_c = 0$ 1700 $_{cm}^{-1}$

YNH₂ 3340, 3440_{cm}-1

上記の構造式(B)で示される異性体混合物はそのアミノ基をジアン化後、閉環して得られるチオキサンテン系染料の重要な中間体である。

なお、異性体混合物 (A) は上配の反応液 R.の形で使用することなく、その結晶を単離して使用してもよい。

奥施例 1

フエニレンジアミン (1.2) 178 (0.157 モル)、1.8 -無水ナフタール酸 - 4 - スルホン酸ソーダ 458 (0.15 モル)、水 170 mlを 95 ~ 98°C で 1 2時間反応させて下記の異性体混合物 (A) 55.58を含む水溶液を得る。.......(反応液R)。

型出

実施例 2

ベンズチアゾールー 2 ースルホン酸ソーダ 5 0 8 NaOH 3 2 8 、水 7 0 mlからなる水溶液を オートクレープ中で 1 4 5 °C ~ 1 5 0 °C で 5 時間、 反応させた後、室温まで冷却する。

さらに同浴中に 8 5 5 H₃PO₄ 10 8 、実施例 1 の反応液 R を加え実施例 1 と同様に処理した ところ、実施例 1 と同じ化合物が得られた。 零施例 3

4 - メチルベンゼンチォール 2 6 g 、 NaOH 8 g Na2SO 37H2O 2 0 g 、水 8 0 mlをオートクレーブに仕込み、室温で約 1 0 分間、攪拌した後、実施例 1 の反応液 R を加え、 1 5 0 °C で 1 0 時間、 1 7 0 °C で 1 2 時間、攪拌した後、 9 0 °C に冷却する。 得られた結晶を熱時に戸過しさらに熱湯で充分に洗浄した後、 乾燥して下配の構造式(C) で示される黄色結晶が 5 7.5 g 得られた。

23 案 一分折值

実 測 値

7.06%

計算値

7.15%

i.r(KBr)

1700cm

n m r (CDCI3)

-CH₃,2.3p.p.m.(3H,1本)

上配の異性体混合物(のはポリエステル繊維を 黄色に染色し、得られた染色物は賭堅牢度に於 いて優秀であつた。

実施例 4

オートクレーブに 2 ーTミノー 5 ーメチルベンセンチオール 2 8 g、NaOH 8 g、Na₂SO₃7H₂O
2 0 g、水 2 5 0 ml および下記の異性体混合物(I)
6 3 . 5 g

を用いて実施例 4 と同様に反応させたところ、 下記の異性体混合物(ほが 5 6 8 得られた。

実施例 6

実施例 4 に於いて異性体混合物 OD および 2 ー アミノベンゼンチオールの代りに下記の異性体

を仕込み、除々に昇温し、150°C~160°Cで 50時間反応させた後、実施例1と同様に処理 して下記の異性体混合物殴が619得られた。

実施例 5

実施例 4 に於いて異性体混合物 (D) の代りに下記の異性体混合物 (F) 7 6 g

温合物例 7 6 8、および 4 - t - ブチルベンセンチオール 5 3.2 8 を用いて

実施例 4 と同様に反応させた後、処理して下記の異性体混合物(I) 6 1 8 得た。

宴施例7

実施例 1 忙於いてフェニレンジアミン (1.2)、

および窒素一分折値を表っくに示した。

$$O = \begin{cases} X \\ SO_3N_a \end{cases}$$

$$\begin{array}{c|c}
5 & 2 \\
\hline
 & 5 & 6 \\
\hline
 & B.
\end{array}$$
(L)

							旃													· (a)	-									
校務 8	9.8	8 8	8 5	9.0	8.5	9.0		9.5	0.8	9.5	0.6	2.0	7.0	9.5	80	80	9.8	9.8	8.0	9.5	9.5	7.5	5 9	6.5	6.5	7.0	7.0	7.0	9 9	65
L素分析值 計算值)	10.40	10.1		1. 0.	8.85	(9.50)	(9.50)	9.82		9.42	12.5	8.85	800	10.2	10.3	10.15	7.45	8.7.	e. •	6.56 (6.42)	6.84 (6.90)	ю. н		10.1 (10.3)	6.8	5.05	(10.7)	(7.76)	W. 4	(12.0)
Y (н	H	H	осна	01	н	ΙO	Æ	OCH3	н	Ħ	ш	д	н	н	#	Ħ	Ħ	10	н	ж	003H7	ЮН	н	но	Br	SO2N(OH3)2	-802N(C2Hs)2	NO2	NO2
×	н	H	OOH3	OCH3	5	ō	щ	н	0CH3	д	н	H	н	д	. #	æ	н	Ħ	15	н	н	003H7	НО	Ж	НО	Br	æ'	II.	Ħ	H
R4	Ħ	н	Ξ	н	Ħ	Ħ	н	н	н	я	5CH3	H000-+	5-01	н	æ	Ħ	Ħ	н	Н	н	H	н	H	I	н	Ħ	н	Н	H	H
R3	2-NH2	2-NH2	2-NH2	2-NH2	2-NH2	2-NH2	2-NH2	2-NH2	2-NH2	2-NH2	2-NH2	2-NH2	2-NH2	2-NH2	4-NH2	3-NH2	. н	Ħ	4-04H9	4-00H3	4-CH3	4-CH3	2-NH2	2-NH2	Ħ	H	2-NH2	4-0H3	2-NH2	2-NH2
B.2	н	ш	H	E	н	н	н	н	Ħ	Ħ	Ħ	н	H	40H3	ж	Ħ	н	×	н	4-CH3	æ	н	н	н	н	æ	#	н	H	н
R1	4-CH3	3-CH3	4-CH3	4-CH3	4-CH3	4-CH3	4-CH3	4-00H3	4-00H3	C4H9	4 -N02	4-01	4-COOH	3-CH3	4CH3	4-OH3	н	10-+	4-N02	3-0H3	4-CH3	4-CH3	4-0H3	Ħ	Ħ	4-0H3	4-0H3	4-0H3	4-GH3	4-00H3
*	-	~	-0	4	v,		-	80	•	10	114	12	1.3	<u>*</u>	5	9	17	80	19	20	2.1	22	2.3	24	2.5	2.6	27	28	2.9	3.0

-196-